⑩公開特許公報(A)

昭59—162548

⑤Int. Cl.³G 03 C 7/38

識別記号

庁内整理番号 7265-2H 砂公開 昭和59年(1984)9月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 28 頁)

例マセンタ色画像形成方法

②特 願 昭58-23434

②出 願 昭58(1983) 2 月15日

⑩発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑩発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

⑫発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フイルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明細書の浄書(内容に変更なし)

1. 発明の名称 マゼンタ色画像形成方法

2. 特許請求の範囲

(1) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、 ハロゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像液で現像することを特徴とするマゼンタ色面 像形成方法。 R₂

但し、式中、R1,R2,R3は水栗原子また は置換基を表わし、Xは水栗原子またはカップリンク離脱基を表わす。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形式法に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラーであるイミダゾ[/,2-b]ピラゾールを使用する画像形式法に関する。

露光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化された芳香族!級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、インドフエノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、フエナジン及びそれに類する色素ができ、色画像が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マセンタ色画像を形成するため にはsーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンタゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どよーピラゾロン類であつた。よーピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、光に対する堅 牢性に優れているが、430nm付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にごりの原因 となつている事が知られていた。

との黄色成分を成少させるマゼンタ色画像形成 骨核として英国特許 / 0 4 7 , 6 / 2号に記載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、米国特許

特開昭59-162548(2)

3770,447号に記載されるインダンロン骨 核、また米国特許3,725,067号に記載さ れるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらこれらの特許に配載されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化鉄乳剤に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高沸点有機溶媒への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、メーピラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点である430nm付近の副吸収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを積々探索した結果、短波長側に副吸収を示めさなく、色像の堅牢性の高く、合成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。したがつて本発明の目的は、色再現上優れ、発色速度、最大発色速度に優れ、合成的にも優れ、カップリング活性位に離脱萎を導入するととによつて、いわゆるよ

当量化でき、使用銀骨も削減できる新規なマゼン タ色画像形成カプラーを提供し、これらのカプラ ーを使用したマゼンタ色画像形成法を提供すること とにある。前記の目的は下記一般式で表わされる カプラーとして新規なイミダン〔/ , 1 ー b 〕ピ ラゾール型化合物を現像主薬の酸化生成物とカップリングし、マゼンタ色画像を形成することによ つて達成することができた。

但し、式中、R1、R2、R3は水素原子または 置換基を表わし、Xは水素原子またはカップリン グ離脱基を表わす。

好ましくは、R₁,R₂,R₃は各々水素原子、 アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基、 アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ 基、アニリノ基、ウレイド基、スルフアモイルア ミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アル

コキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルフアモイル基、スルホニル 基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオ シカルボニルアミノ基、イミド基、ヘテロ環チオ キシカルボニル基、アシル基、またはアルコキシカルボニル基を表わし、Xは水素原子、窒素原子、カルボキシ基、または酸素原子、窒素原子、イオウ原子、炭素原子で連結する基でカップリング離脱する基を表わす。またR2、R3が互いに連結して多る環以外のよ 長、6 員または7 員の環を形成してもよい。さらにまたR1、R3はハログン原子でもよい。

さらに詳しくは、R1,R2,R3は各々水栗原子アルキル基(炭素数1~32の直鎖、分岐鎖アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルケニル基、で、これらは酸素原子、温素原子、イオウ原

子、カルボニル基で連続する屋換基、ヒドロキシ **都、アミノ茲、ニトロ基、カルボキシ基、シアノ** 基、またはハロゲン原子で置換していてもよく、 例えば、メチル葢、プロピル葢、しーブチル茲、 トリフルオロメチル基、トリデシル基、ユーメタ ンスルホニルエチル基、3-(3-ペンタデシル フエノキシ)プロピル甚、3ー(4ー(2ー〔4 - (4 - ヒドロキシブエニルスルホニル) フエノ 'キシ]ドデカンアミド|フェニル|プロピル基、 **ユーエトキシトリデシル差、トリフルオロメチル** 葢、シクロペンチル葢、3ー(2,4ージーtー アミルフエノキシ)プロピル甚、 等)」 アリール 差(例えば、フエニル基、ペートープチルフエニ ル基、2、4ージー1ーアミルフエニル基、4ー テトラデカンアミドフエニル基、等)、ヘテロ環 基(例えば、ユーフリル基、ユーチエニル基、ユ ーピリミジニル基、ユーベンソチアソリル基、等)、 シアノ基、アルコキシ基(例えばメトキシ基、エ トキシ基、ユーメトキシエトキシ基、ユードデシ ルエトキシ基、等)、アリールオキシ基(例えば、

特開昭59-162548(3)

フエノキシ基、ユーメチルフエノキシ基、4-1ープチル フエノキシ基、等)、アシルアミノ基(例えば、アセトア ミド基、等)、アシルアミノ基(例えば、アセトアミド基、 ペンズアミド基、テトラデカンアミド基、αー(2.4ー ジー tーアミルフエノキシ) ブチルアミド基、 rー (3-1ープチルー4ーヒドロキシフエノキシ) プチルアミド基、 フエノキシーデカンアミド基、等)、アニリノ基 (例をパフエニルアミノ茶、ユークロロアニリノ 茶、ユークロローよーテトラデカンアミドアニリ ノ茲、ユークロローミードデシルオキシカルボニ ルアニリノ基、N-アセチルアニリノ基、ユーク ロロー·リー (α - (.3 - 1 - ブチルー 4 - ヒドロ キシフエノキシトドデカンでミドトアニリノ基、 等)、ウレイド基(例えば、フエニルウレイド基、 メチルウレイド基、N,N-ジブチルウレイド基、 等)、スルフアモイルアミノ菇(例えば、N,N ージプロピルスフアモイルアミノ茲、Nーメチル ーNーデシルスルファモイルアミノ基、第)、ア ルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、

オクチルチオ苺、テトラデシルチオ基、ユーフエ ノキシエチルチオ菇、3一フエノキシプロピルチ オ基、3ー(ドーしーブチルフエノキシ)プロピ ルチオ基、等)、アリールチオ基(例えば、フエ ニルチオ荘、ユーブトキシーミー(一さクチルフ エニルチオ茲、3ーペンタデシルフエニルチオ茲、 ユーカルボキシフエニルチオ基、 4ーテトラデカ ンアミドフエニルチオ基、笞)、アルコキシカル ボニルアミノ蕃(例えば、メトキシカルボニルア ミノ基、テトラデシルオキシカルボニルアミノ基、 等)、スルホンアミド葢(例えば、メタンスルホ ンアミド基、ヘキサデカンスルホンアミド基、ベ ンゼンスルホシアミド基、p-トルエンスルホン アミド苺、オクタデカンスルホンアミド苺、 2 ー メチルオキシーよー1ーブチルベンゼンスルホン アミド基、等)、カルバモイル基(例えば、Nー エチルカルバモイル基、N,N-シブケルカルバ モイル基、Nー(ユードデシルオキシエチル)カ ルパモイル基、NーメチルーNードデシルカルバ モイル基、N-(3-(2,4-ジ-test-

アミルフエノキシ) プロピルトカルバモイル基、 等)、スルフナモイル基(例えば、Nーエチルス ルフアモイル基、N,N-ジプロピルスルフアモ イル基、N-(ユードデシルオキシエチル)スル フアモイル基、N-エチルーNードデシルスルフ アモイル基、N,Nージエチルスルフアモイル基、 等)、スルホニル基 (例えば、メタンスルホニル 基、オクタンスルホニル基、ペンセンスルホニル 基、トルエンスルホニル基、等)、アルコキシカ ルポニル基(例えば、メトキシカルボニル基、ブ チルオキシカルボニル基、ドデシルオキシカルボ ニル基、オクタデンルオキシカルボニル基等) 「ヘテロ環オキシ基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーよーオキシ基、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ基、等)、アシルオキシ基(例えば、 アセトキシ基、等)カルバモイルオキシ基(例え は、Nーメチルカルバモイルオキシ基、Nーフエ ニルカルパモイルオキシ基、等)シリルオキシ基 (例えば、トリメチルシリルオキシ基、ジブチル メチルシリルオキシ基、等)アリールオキシカル

ボニルアミノ基(例えば、フエノキシカルボニル アミノ基、等)、イミド基(例えば、Nースクシ ンイミド基、N-フタルイミド基、3ーオタタデ セニルスルシンイミド基、等)へテロ環チオ基 (例えば、ユーペンソチアゾリルチオ基、 4 、4 ージーフエノキシー丿,3,よートリアゾールー 6-チオ基、ユーピリジルチオ基、等)スルフィ ニル基(例えば、ドデカンスルフイニル基、3ー ペンタデシルフエニルスルフイニル基、3一フエ ノキシプロピルスルフイニル基、等)ホスホニル 基(例えば、フエノキシホスホニル基、オクチル オキシホスホニル基、フエニルホスホニル基、等) アリールオキシカルボニル基(例えば、フエノキ シカルボニル基、等)アシル基(例えば、アセチ ル基、ヨーフエニルプロパノイル基、ペンゾイル 4-ドデシルオキシベンソイル基、等)」を 表わし、Xは水素原子、ハロゲン原子 (例えば、 塩栗原子、臭栗原子等)、カルポキシ基、または 酸素原子で連結する基(例えば、アセトキシ基、 プロパノイルオキシ基、ペンゾイルオキシ基、エ

特開昭59-162548(4)

トキシオキザロイルオキシ基、ピルビルオキシ基、 シンナモイルオキシ燕、フエノキシ族、4ーシア ノフエノキシル基、4ーメタンスルホンアミドフ エノキシ基、αーナフトキシ基、3ーペンタデシ ルフエノキシ基、ペンジルオキシカルボニルオキ シ蟇、エトキシ蕃、2ーシアノエトキシ基、ベン ジルオキシ基、2ーフエネチルオキシ基、2ーフ エノキシエトキシ基、よーフエニルテトラゾリル オキシ基、 ユーベンゾチアゾリルオキシ基、等)、 窒霖原子で連結する基(例えば、ペンセンスルホ ンアミド基、Nーエチルトルエンスルホンアミド 基、ペプタフルオロブタンアミド基、2、3、4、 よりも一ペンタフルオロベンズアミド基、オクタ ンスルホンアミド基、pーシアノフエニルウレイ ド基、N_・Nージエチルスルフアモノイルアミノ 葢、ノーピペリジル葢、よ,よージメチルー1. **4ージオキソー3ーオキサゾリジニル基、ノーベ** ンジルーターエトキシー3ーヒダントイニル基、 2 N − 1 、 1 − ジオキソー3 (2 H) − オキソー 1. ユーベンゾイソチアゾリル基、ユーオキソー

1 , ユージヒドロー!ーピリジニル甚、イミダゾ りル基、ピラゾリル基、3,ゟージエチルー1, 2.4ートリアゾールーノーイル、よーまたは6 ープロモーベンゾトリアゾールノーイル、メーメ チルー1 . 2 , 3 . 4 ーテトラアゾールーノーイ ル基、ペンメイミダソリル基、「4ーメトキシフ エニルアゾ基、4ーピパロイルアミノフエニルア ゾ基、 ユーヒドロキシー4ープロパノイルフエニ ルアゾ基等)イオウ原子で連絡する基(例えば、 フエニルチオ基、ユーカルボキシフエニルチオ基、 ユーメトキシー s ー t ー オクチルフエニルチオ基、 4ーメタンスルホニルフエニルチオ基、4ーオク タンスルホンアミドフエニルチオ基、ペンジルチ オ基、ユーシアノエチルチオ基、メーフエニルー 1,3,4,5~テトラゾリルチオ基、1-ベン ゾチアゾリルチオ基、チオシアノ基、N、N-ジ エチルチオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチ オカルボニルチオキ等)炭素原子で連結する基・ (例えば、トリフエニルメチル基、ヒドロキシメ チル基、

R10,R11は、水素原子、アルギル蒸、アリール蒸、ヘテロ環基を装わし、R¹,R²,R³はすでに定義したと同じ意味を有する、等)を装わし、R2とR3が互いに連結して形成される芳香環以外の環としてはシクロペンテン環、シクロヘキセン環、シクロヘプテン環がある。

本発明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具体例を示すが、これらによつて限定されるもので H はない。 N—N

(2)

$$\begin{array}{c} \text{ } \\ \text{$$

(CH₂)
$$_3$$
 C CH₂ $_3$ CH₃ CH₃ $_4$ CH₃ $_5$ CH₃ CH₃ $_5$ CH₃ CH₃ $_5$ CH₃ CH

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5} - C \\ C_{2}H_{5} - C \\ C_{1} \\ C_{1} \\ C_{1} \\ C_{2}H_{5} \end{array} - C - CH_{3} \\ C_{2}H_{5} \\ \end{array}$$

特開昭59-162548(フ)

$$\begin{array}{c} C_{1 \text{ oH}_{21}} \\ C_{1 \text{ oH}_{21}} \\ \end{array}$$

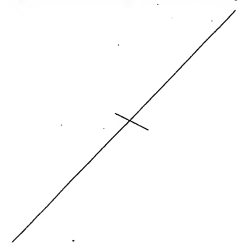
$$\begin{array}{c} \text{(CH}_{2} + \frac{1}{3} \text{(D)} \\ \text{(CH}_{2} + \frac{1}{3} \text{(D)} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} + \frac{1}{3} \text{(D)} \\ \text{CSH}_{1} + \text{(t)} \\ \text{CSH}_{1} + \text{(t)} \\ \end{array}$$

本発明のカプラーは一般的に下記に示す 4 つの 方法で合成することができる。

算!の方法はJ.Heterocyclic Chem. !の巻、4!!ページ(!973年)に配載されている式(1)の方法である。

一般式(III)、(IV)で表わされる化合物は上 記文献記載の方法で合成することができる。但し、 R1は水素原子、アリール基を装わし、R2は水 素原子、アルキル基、アリール基、アシル基、シ アノ基を表わし、R3は水素原子、アルキル基、 アリール基、アルコキシ基を表わす。

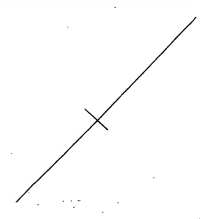
第4の方法は式(2)で表わされる方法である。



一般式 (VII) を使用し、種々の置換基を合成することができる。

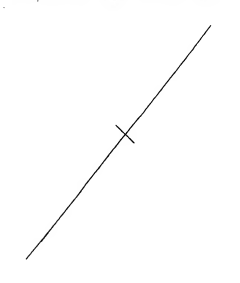
但し、R1はアシルアミノ基、ベルホンアミド基、ウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルフナモイルアミノ基を要わし、R2は水素原子、アルキル基、ブリール基、アシル基、ブリール基を要わし、R3は水素原子、アルキル基、ブリール基を表わす。

第3の方法は式(3)で衷わされる方法である。



但しR10はアルキル基、アリール基を装わし R1はアルコキシ基、アリールオキシ基、アニリ ノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、ア リール基、アシル基、シアノ基を表わし、R3は 水素原子、アルキル基、アリール基を表わす。

第4の方法は式(4)で表わされる方法である。



但し、R1はカルボキン蒸、カルバモイル蒸、アシルボ、アミド蒸、アルコキシカルボニル蒸を 表わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール 蒸、アシル基、シアノ蒸を表わし、R2は水素原 子、アルキル基、アリール器を表わす。

とれらの方法の応用により、本発明の請求範囲 に含まれる他の化合物も合成することができる。

カップリング離脱基の一般的な導入法について記す。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の 4 当量母核カプラー、イミダゾ (/ , 2 - b) ピラゾール型カプラーを実施例 / に示すよりな方法で色素を形成させ、それを酸飲媒の存在下で加水分解しケトン体とし、とのケトン体を p d - 炭素を触媒とする水素添加、 Z n - 酢酸による還元または水器化ホウ素ナトリウムによる還元で、7 - ヒドロキシーイミダゾ (/ , 2 - b) ピラゾールを合成することが出来る。これを各種 ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結したカプラーが合成できる。 (米国特許 3 , 9 2

6.63/号、特開昭 \$ 7-708/7号参照)(2) 窒素原子を連結する方法

窒素原子を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米国特許3.41
9.391号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で環元(例えば、pd一炭素等を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使用した化学還元法)し、1-7ミノーイミダン[1.2-b]ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,725,067 号に記載の方向、すたわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭菜、Nー クロロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミ ド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特公 昭36-45/35号に記載の方法で設案へテロ 環を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化 ナトリウム、ジアザビンクロ[2,2,2]オク タン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、 7位に複素原子で連結したカプラーを合成すると とができる。酸素原子で連結した化合物のうち、 7位にフェノキン基を有する化合物もとの方法で 合成することができる。

第3の方法は、6xまたは10x電子系芳香族 選案へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭よ7-36よ77号に記載されている ように前記番2の方法で合成した7-ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6xまたは10x電子系 芳香族選案へテロ環を添加しよ0°~150° で無容群加熱するか、またはジメチルホルムアミ ド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリア ミド等非プロトン性値性溶媒中、30°~150° で加熱することによつて7位に鹽葉原子で連結し た芳香族選累へテロ環塞を導入することができる。 (3) イオク原子を連結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト基が7位に置換したカプラーは米国特許3,227,5 14号に記載の方法、すなわちアリールメルカプタン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応す

るジスルフイドをハロゲン化炭化水素系溶媒に溶解し、塩素または塩化スルフリルでスルフエニルクロリドとし非プロトン性溶媒中に溶解した4当量イミダゾ〔ノ,2ーb〕ピラゾール系カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプト基を7位に導入する方法としては米国特許4、264,723号記載の方法、すなわちカプラーのカンプリング活性位置にメルカプト基を導入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法とSー(アルキルチオ)イソチオ炭素、塩酸塩(または臭素酸塩)によつて一工程で合成する方法とが有効である。

(4) 炭素原子を連結する方法

ジアリールメタン系化合物を離脱するカプラーは特公昭 3 2 - 3 4 9 3 7 に記載の方法、アルデヒドビス型カブラーは、特開昭 5 1 - 1 0 5 8 2 0、同 5 3 - 1 2 9 0 3 5、同 5 4 - 4 8 5 4 0 に記載の方法で合成することができる。

合成例 / (例示カプラー(1))

6ーメチルイミダゾ[1,2-b]ピラゾー

ルの合成

無水のヒドラジン20mlとプロモアセトアルデヒド3/8を100mlの無水エタノール中 6 時間 加熱環流した、室温に戻した後越圧濃縮し、残渣 にエーテルを加え更に濃い水酸化ナトリウム水溶 液を加え物拌した後、エーテル層を分離し、炭酸カリウムで乾燥、減圧濃縮し、149の粗ヒドラジノアセトアルデヒドジエチルアセタールを得た。これを減圧蒸留して108(42%)の純品を得た。

このアセタールも・0 g とジアセト=トリル3.3 gを無水エタノール中/ s 時間加熱環流し、溶 供除去後減圧蒸留することにより、6・0 gの/ー(2,2ージエトキシエチル)ー s ー T ミノー3ーメチルピラゾール(A)を得た。収率7/%。この(A)をエタノール200 ml、20% 硫酸 水溶液 g 0 ml中 s 時間加熱環流し、冷却後過剰の固体の炭酸ナトリウムを加え、 ろ過し、溶媒を除去し、そして得られた残渣を再結晶して、1・4 g の6ーメチルイミダゾ[/,2ーb]ピラゾー

ルを得た。収率41%。

融点 ノファーノフタ°

質量分析 / 4/(M⁺,bp)

元業分析値 C(%) H(%) N(%)

理論値 59.49 5.82 34.69

測定値 59.52 5.99 34.52

核磁気共鳴スペクトル(CDCt3)

2.39(3H,S), 5.45(/H,

S), 6.76(/H, d, J=2.3)

7 . / 9 (/ H , d , J = 2 . 3)

合成例 4 (例示カブラー(8))

3 , 6 ー ジメチルイミダゾ[/, 2 — b]ピ.

ラゾールの合成

プロピオンアルデヒドから既知の方法により得られたαープロモプロピオンアルデヒドジエチルアセタールよりヒドラジノプロピオンアルデヒドジエチルアセタールを合成した。収率よ0%。 これから、3、6ージメチルイミダゾ〔/,2ーb〕ピラゾールは3/%の収率で合成できた。 方法は合成例/と同じである。 (融点) 202°C (分解、對管中) 質量分析 / 35 (M+, bp) 元素分析値 C(%) H(%) N(%) 理論値 62.20 6.7/ 3/.09

測定値 62./5 6.66 30.98

核磁気共晦スペクトル (DMSO-d 6)

2.37(3H,d,J=/.8),3. 45(3H,S),5.47(/H,S),

6 . 7 / (/ H , b r q , J = / . 8) 合成例3 (例示カプラー(9))

6 − メチルー 3 − フエニルイミダゾ[/ , 1 -- b] ピラゾールの合成

フェニルアセトアルデヒドから既知の方法により得られたフェニルプロモアセトアルデヒドジエチルアセタールよりヒドラジ/フェニルアセトアルデヒドジェチルアセタールを66%の収率で合成した。これから6ーメチルー3ーフエニルイミダゾ〔1,2ーb〕ピラゾールは上述の方法により40%の収率で合成できた。

(融点) /90°C(分解、封管中)

当である。

本発明にないて本発明のカプラーの他に用いる **でとのできるカプラー類としては以下の如き色紫** 形成カプラー、即ち、発色現像処理において芳香 族!級アミン現像楽(例えば、フエニレンジアミ ン誘導体や、アミノフエノール誘導体など)との 酸化カップリングによつて発色しりる化合物を、 例えばマゼンタカプラーとして、ゞーピラゾロン カプラー、ピラゾロペンツイミダゾールカプラー、 シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アシルア セトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ ーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えば ペンゾイルアセトアニリト類、ピパロイルアセト アニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフエノールカプラー等 がある。これらのカプラーは分子中にバラスト基 とよばれる疎水基を有する非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが築ましい。カプラーは、 銀イオンに対し4当量性あるいは1当量性のどち らてもよい。又、色補正の効果をもつカラードカー 質量分析 / 97 (M+, bp)
元素分析値 C(%) H(%) N(%)
理論値 73.07 5.62 2/.30
御足値 73./5 5.58 2/.2/
核磁気共晦スペクトル(CDC63)

2.46(3H,S), 5.54(/H.S), 7.00(/H.a,J=3.0),
7.28-7.50(3H,m), 7.9

合成例4

類似カブラー(2),(5), 09の合成 これらはすべて、上記と類似の方法により合成 することができた。

本発明のカプラーは感光材料へ添加してもよい。 感光材 以、 発色現像浴に添加して用いてもよい。 感光材料への添加量はハロダン化銀!モル当り 2×10⁻³モル~ 5×10⁻¹モル、 好ましくは 1×10⁻²~ 5×10⁻¹モルであり、 発色現像薬に添加して用いるときは浴1000cc. 当り0.01~0.1 モルが適

ナラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤を 放出するカプラー(いわゆるDIRカプラー)で あつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カップリング反応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出する無星色DIRカップリング化合物を含んでもよ

上記カプラー等は、感光材料に求められる特性 を満足するために同一層に二種以上を併用することもできるし、同一の化合物を異なつた2 層以上 に添加することも、もちろん差支えない。

: :::

カプラーをハロゲン化銀乳削層に導入するには 公知の方法、例えば米園特許2,322,027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルギルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレートなど)、リン酸エステル(ジ フエニルフオスフエート、トンリフエニルフオスフエ ート、トリクレジルフォスフエート、ジオクチル ブチルフオスフエート)、クエン酸エステル(例 えばアセチルクエン酸トリブチル)、安息香酸エ ステル(例えば安息香酸オクチル)、脂肪族カルボン酸アミド(例えばジェチルラウリルアミド)、脂肪酸エステル類(例えばジブトキシェチルサクシネート、ジェチルアセレート)、トリメシン酸エステル類(例えばトリメシン酸トリプチル)など、又は沸点約30°Cないし!50°Cの有機解媒、例えば酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルアセテート、プロピオン酸エチル、2般ブチルアルコール、メチルイソプチルケトン、βブチルアルコール、メチルイソプチルケトン、βブチルアルコール、メチルイソプチルケトン、βブチルアルコール、メチルセロソルブアセテート等に溶解したのち、親水性コロイドに分散される。上配高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒とは混合して用いてもよい。

又、特公昭 5 1 - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 1 - 5 9 9 4 3 号に配載されている重合物による分散 法も使用することができる。

カブラーがカルボン酸、スルフォン酸の如き酸 基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール

画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から720nmの間であり、マセンタ発 色剤から形成されるマセンタ染料の最大吸収帯は 約500から580nmの間であり、黄色発色剤 から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400 から480nmの間であることが好ましい。

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフエノール誘導体、役食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、米国特許2,360,00円、0月、0月、0月、0月、0月、0月、0月、0月、197号、同2,704,713号、同2,728,659円、102,732,300号、同2,728,659円、102,731,765号、時開昭50-92988号、同50-92989号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、同50-92980号、

れている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド層に紫外線吸収剤を含んでもよい。例え は、アリール基で関換されたペンゾトリアゾール 化合物(例えば米国特許3、533、794号に 記載のもの)、4ーチアゾリドン化合物(例えば 米国特許3,314,794号、同3,352, 681号に記載のもの)、ペンソフェノン化合物 (例えば特開昭46-1784号に配載のもの)、 ケイヒ酸エステル化合物 (例えば米国特許3,7 05,805号、同3,707,375号化記載 のもの)、ブタシエン化合物 (例えば米国特許4, ・ 041,129号に記載のもの)、あるいは、べ ンゾオキシドール化合物 (例えば米国特許3.7 00,455号に記載のもの)を用いることがで きる。さらに、米国特許3,499,762号、 特開昭54-48535号に配載のものも用いる ことができる。紫外線吸収性のカプラー(例えば αーナフトール系のシアン色素形成カプラー)や、 紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。と

れらの紫外級吸収剤は特定の層に媒染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジェーション防止その他種々の目的で水溶性染 料を含有していてもよい。このような染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アン染料が包含される。 なかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 許384,609号、同1,177.429号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49-114420号、同52-108, 115号、米国特許2,274,782号、同2, 333,472号、同2,956,879号、同 3 , 1 4 8 , 1 8 7 号、同 3 , 1 7 7 , 0 7 8 号、 同3,247,127号、同3,540,887 号、同3,575,704号、同3,653,9 0 5 号、同3 , 7 / 8 , 4 7 2 号、同4 , 0 7 / , 3 / 2 号、同 4 , 0 7 0 , 3 5 2 号に記載された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類、 その他によつて分光増感されてもよい。用いられ る色葉には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色器およびヘミオキソノール色素が包含され る。特に有用な色素は、シアニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に属する 色素である。とれらの色素類には、塩基性異節環 核としてシアニン色素類に通常利用される核のい ずれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダソール核、テトラソール核、ピリジン核など ; これらの核に脂環式炭化水素壌が融合した後; 及びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、 即ち、インドレニン核、ベンズインドレニン核、 イントール核、ペンズオキサドール核、ナフトオ

キサゾール核、ベンソデアゾール核、ナフトチア ゾール核、ベンゾセレナゾール核、ベンズイミダ ゾール核、キノリン核などが適用できる。これら の核は炭素原子上に微換されていてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンー 2 , 4 ージオン核、チアゾリ ジンー 2 , 4 ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピツール酸核などの 5 ~ 6 員異節環核を適用す ることができる。

有用な増感色素としては例えば、ドイツ特許 9 29,080号、米国特許 2,23/,658号、同2,493,776号、同2,5/9,00/号、同2,9/2,329号、同3,656,959号、同3,672,897号、同3,656,959号、同3,672。897号、同3,694,2/7号、同4,025,349号、同4,046,572号、英国特許/,242,588号、特公昭44-/4030号、同52-24844号に記載されたものを

挙げることが出来る。

これらの増展色素は単独に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増感色素の組合せ は特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許2.688,545号、同 2,977,229号、同3.,397,060号、 同3,522,052号、同3,527,641 号、同3,617,293号、同3,628,9 64号、同3,666,480号、同3,672, 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、同3,769,301号、同3. 814,609号、同3,837,862号、同 4,026,707号、英国特許1,344,2 8/号、同/,507,803号、特公昭43-4936号、同53-12,375号、特開昭5 2-110,618号、同52-109,925 身に記載されている。

増感色素とともに、それ自身分光増感作用をもたない色素あるいは可視光を契質的に吸収しない 物質であつて、強色増感を示す物質を乳剤中に含 んでもよい。例えば、含窒素異節環基で置換されたアミノスチルベン花合物(たとえば米国特許 2 . タ 3 3 , 3 9 0 号、同 3 , 6 3 5 , 7 2 1 号に記載のもの)、芳香族有機酸ホルムアルデヒド稲合物(たとえば米国特許 3 , 7 4 3 , 5 1 0 号に記載のもの)、カドミウム塩、アザインデン化合物などを含んでもよい。米国特許 3 , 6 1 5 . 6 1 3 号、同 3 , 6 1 5 , 6 4 1 号、同 3 , 6 1 7 , 2 9 5 号、同 3 , 6 3 5 , 7 2 1 号に記載の組合せは特に有用である。

本発明の感光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処理温度は通常、/8°Cからょの°Cの間に選ばれるが、/8°Cより低い温度またはsの°Cをこえる温度としてもよい。目的に応じ、銀画像を形成する現像処理(無白写真処理)、或いは、色素像を形成すべき現像処理から成るカラー写真処理のいずれをも適用することが出来る。

カラー現像液は、一般に、発色現像主楽を含む

アルカリ性水溶液から成る。発色現像主楽は公知の一級芳香族アミン現像剤、例えばフエニレンシアミン類(例えば4ーアミノーN,Nージエチルアニリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチルーリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルーリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルーリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルーターメタンスルホアミドエチルアニリン、4ー丁ミノー3ーメチルーNーニチルートーターメチルアニリンなど)を用いることができる。

この他L・F・A・Mason 著Photographic Precessing Chemistry(Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2,193,015号、同2,592,364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用いてもよい。

カラー現像液はその他、アルカリ金属の亜硫酸 塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きpH

はコパルト(III)の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ,3ージアミノー2ープロパノール四酢酸などのアミノポリカルボン酸類あるいはクエン酸、酒石酸、リンゴ酸などの有機酸の錯塩;過硫酸塩、過マンガン酸塩;ニトロソフエノールなどを用いることができる。これらのうちフェリンアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(III)ナトリウム及びエチレンジアミン四酢酸鉄(III)ナトリウム及びエチレンジアミン四酢酸鉄(III) 音塩は 独立の限白液においても、一浴架白定着液においても有用である。

漂白または漂白定着液には、米国等許3,04 2,520号、同3,241.966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など に記載の漂白促進剤、特開昭53-65732号 に記載のチオール化合物の他、種々の添加剤を加 えることもできる。

本発明に用いられるハログン化銀乳剤は、通常 水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハログ 要衝削、臭化物、天化物、及び有機カブリ防止剤のの如き現像抑制剤ないし、カブリ防止剤などを含むことができる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保恒剤、ベンジルアルコール、ジェチレングリコールの如き有機溶剤、ポリエゲレングリコール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、の質をがより、メーフエニルーヨーピラゾリトンの如き補助現像薬、粘性付与剤、米国特許4・フルのの対象がある。123号に記載のポリカルボン酸系キレート剤、西独公開(OLS)2,622,950号に記載の酸化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳削層は通常線白処理される。 線白処理は、足な処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 際白剤としては、 例えば 鉄(III)、コバルト(III)、 クロム(VI)、 銅 (II)などの多価金銭の化合物、 過酸類、 キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。 例えば、 フ エリンアン化合物、 重クロム酸塩、 鉄(III)また

ン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをセラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつくられる。このハロゲン化鉄としては、塩化鉄、臭化鉄のほかに、混合ハロゲン化鉄、例えば塩臭化鉄、塩沃臭化銀等を用いることができる。ハロゲン化鉄粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、稜長を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で表す)は、2μ以下が好ましいが、特に好ましいのは0・4μ以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれてもよい。

これらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれでもよい。

又、別々に形成した2種以上のハロゲン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化銀粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635,841号、米国特許3,622, 318号に記載されているような、いわゆるコン パーション型のものであつてもよい。又、詹康を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部層像型のもののいずれでもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)著、*The Theory of Photo-graphic Process" (ザ.セオリー・オブ・ホトグラフイツク・プロ セス)、MacMillan社刊:P.Grafkides (ピー・グラフキデ) 著、* Chimie Photographique" (シミーホトグラフィー ク)、Paul Montel社刊(1957年)等の 成書にも記載され、一般に認められている。P. Glafkides 著Chimie et Physique Photographique (Paul Montel 社刊、 1967年) G.F. Duffin 著Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press刊、1966年)、V.L.Zelikman et al 著Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press刊、1964年)などに記載された方法 を用いて調整するととができる。 即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれ でもよく、又可容性銀塩と可容性ハログン塩を反応させる形式としては、片側混合法、同時混合法、 それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を鍛イオン過剰の下において形成させる方法 (いわゆる逆混合法)を用いることもできる。 同時混合法の一つの形式としてハロゲン化鉄の生成される液相中の pAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化銀乳剤が得られる。

別々に形成した 2 種以上のハロケン化銀乳剤を 混合して用いてもよい。

ハロゲン化銀粒子形成又は物理熟成の過程において、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリジウム塩又はその器塩、ロジウム塩又はその 錯塩、鉄塩又は鉄鐵塩などを、共存させてもよい。

乳剤は沈瀬形成後あるいは物理熱成後に、通常 可裕性塩類を除去されるが、そのための手段とし ては古くから知られたゼラチンをグル化させて行

クヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る無機塩類、例えば硫酸ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルホン酸)、あるいはゼラチン誘導体(例えば脂肪族アシル化ゼラチン、芳香族カルバモイル化ゼラチンなど)を利用した沈降法(フロキュレーション)を用いてもよい。可容性塩類除去の過程は省略してもよい。

ハロタン化銀乳剤は、化学増感を行わない、いわゆる未後熱 (Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学増感される。化学増感のためには、前記 Glafkides またはZelikmanらの著書あるいはH・Frieser 調* Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden* (Akademische Verlagsgesellschaft,1968) に記載の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層 または他の親水性コロイド層には澄布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写 真特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増感) 等種々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよ い。

例えばサポニン (ステロイド系)、 アルキレン オキサイド誘導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコールノポリプロピレング リコール縮合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル類又はポリエチレングリコールアルキ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル類、ポリエチレングリコールソルビタン エステル類、ポリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド類、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリシドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルキ・ ルフエノールポリグリセリド)、多価アルコール の脂肪酸エステル類、糖のアルキルエステル類な どの非イオン性界面活性剤; アルキルカルボン酸 塩、アルキルスルフオン酸塩、アルキルベンゼン スルフオン酸塩、アルキルナフタレンスルフォン

酸塩、アルキル硫酸エステル類、アルキルリン酸 エステル類、NーアシルーNーアルキルタウリン 類、スルホコハク酸エステル類、スルホブルキル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル類、 ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル類な どのような、カルボキシ基、スルホ基、ホスホ基、 硫酸エステル基、リン酸エステル基等の酸性基を 含むアニオン界面活性剤;アミノ酸類、アミノア ルキルスルホン酸類、アミノアルキル硫酸义はり ン酸エステル類、アルキルベタイン類、アミンオ キシド類などの両性界面活性剤; アルキルアミン 塩類、脂肪族あるいは芳香族第4級アンモニウム 塩類、ビリジニウム、イミダゾリウムなどの複葉 取第4級アンモニウム塩類、及び脂肪族又は複素 塊を含むホスポニウム又はスルホニ ウム塩類など のカチオン界面活性剤を用いることができる。

本発明に用いられるマゼンタカブラーから形成されるマゼンタ色画像は下記一般式(II)で表わされる色像安定化剤と併用することによつて耐光 堅牢性が向上する。

216号明細書、特開昭53-21,004号、同54-145,530号明細督、英国答許公開
2,077,455号、同2,062,888号
明細書、米国特許3,764,337号、同3.
432,300号、同3.574.627号、同3.
432,300号、同3.574.627号、同3,573,050号明細審、特開昭52-15
2225号、同53-20327号、同53-17
7,729号、同55-6321号明細書、英国特許1、347,556号、英国特許公開2.0
66,975号明細書、特公昭54-12,33
7号、同48-31,625号明細書、米国符許3,700,455号明細書に記載された化合物をも含む。

本発明の好きしい実施態機は本発明のカブラー を含んだハロゲン化敏カラー感光材料である。 **契**施例/

本発明のカブラー(I)、および下配化学構造式 A て表わされる比較カプラー、それぞれ / ・/ mモルを / 0 配のエタノールに溶解し、との中にカラー現像主楽である 4 - N - エチル-N - (2 - メ

- 設式 (II)
R8
R7
OR4

但し、R4は水素原子、アルキル蒸、アリール 基、ヘテロ環態を喪わし、R5,R8,R7,R8. R9 は各々水素原子、ヒドロキン基、アルキル基、 アリール基、アルコキシ菇、アシルアミノ番を喪わし、R7はアルキル基、ヒドロキシ基、アリー ル基、アルコキシ基を要わす。またR4とR5は 互いに閉環し、よ負または6員環を形成してもよく、その時のR7はヒドロキシ基、アルコキシ基 を喪わす。さらにまたR4とR5が閉環し、メチレンジオキサ環を形成してもよい。さらにまたR7 とR8が閉環し、よ負の炭化水果環を形成してもよく、その時のR4はアルキル基、アリール基、

これらの化合物は、米国特許3,935,0/. 6号、同3,982,944号、同4,254.

タンスルホンアミトエチル)アミノーユーメチルアニリン / 硫酸塩 / ・3 mモル懸漏させ、次に無水炭酸ナトリウム / ユ・9 mモルを 3 mlの水に溶解した水溶液を添加し、室温で攪拌した。 この混合液の中に、過硫酸カリウム 2・4 mモルを含む / 0 mlの水溶液を徐々に滴下した。

型温で!時間良く撹拌した後ょの配の酢酸エチルと30配の水を加え抽出操作を行なつた。酢酸エチル蘭を飽和食塩水でよく洗剤した後、溶媒を除去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトで分離した。溶離液はエチルエーテルで行をつた。本発明のカプラー、1から得られたマゼンタ色素のNMRスペクトルは重丁セトン(丁セトンd6)中、芳香族領域にカラー現像主楽部分の吸収のほかによフ・25ppm(1 H、d.J=1・2H乙)の吸収が観測されることから下配化学構造式Bが確認された。

CH2CH2NHSO2CH3

マセンタ色素Bと比較カブラーAから形成されたマセンタ色素の酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高 濃度を1.0に規格化して比較した。

図/からわかるように本発明のカプラーは400~430nm付近の副吸収がなく、長波長側の 裾がシヤープに切れており、カラー写真感光材料 に使用した場合に色再現上有利である事がわかる。

図』に本発明のカプラー(8)、(9)をサートーエチルートー(ューメタンスルホンアミドエチル)アミノーューメチルアニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色素で、マゼンタDの酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを示す。 比較カプラーAから形成される色素とともに吸収スペクトルの最高優度を1.0に規格化して比較した。

図 2 からもわかるように本発明のカプラーは置 換基の種類の変化によって最大吸収放長の位置は 変化させることが可能であり、その上、 4 0 0 ~ 4 3 0 n m 付近の副吸収がなく、長波長側の裾が

シャープに切れており、カラー写真感光材料に使 用した場合、色再現上有利である事が、さらにわ かる。

原子をあらわす。

実施例 2

下記に示す比較カプラーで、/3gにトリオクチルホスフェート/sml、酢酸エチル/smlを加えて溶解し、この溶液をジーsecーブチルナフタレンスルホン酸ナトリウムを含む/0%ゼラチン水溶液/00gに加え、ホモジナイザー乳化機を用いて攪拌乳化し、乳化物を得た。この乳化物を積料乳化し、乳化物を得た。この乳化物を加水の10gには乳剤(Br45モル%、Cl55モル%)300g(銀/3.5g含有)と混合し、適布用助剤、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、硬膜剤:2ーヒドロキシー4.6ージクロロー8ートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に適布した。を適布し(ゼラチン/g/m²)、
乾燥し、フィルムAとした。

一方、本発明のカプラー(2)を s g 、本発明のカプラー(5)を s g 、使用し、上記フイルムA と同じょうにしてそれぞれフイルムB、フイルムC を作成した。

回様にして本発明のカプラー四を8.28使用 し、緑感性塩臭化銀乳剤2008を用いた以外は 上配フイルムAと同じようにしてフイルムDを作 成した。

上記フィルムA~Dを感光計で1000ルック ス1秒で露光し、次の処理液で処理した。

現像液

ベンジルアルコール

1 5 ml

	•
ジエチレントリアミンよ酢酸	s g
КВг	0 . 4 g
Na ₂ SO ₃	3 8
Na ₂ CO ₃	3 0 g
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2 9
4ーアミノー 3 ーメチルー N ー	
エチルーN-β-(メタンス	
ルホンアミド)エチルアニリ	
23/2H2SO4·H2O	4.59
水で 1000mにする	p H / 0 . /
	
チオ硫酸アンモニウム	
(70 w t %)	/ 5 0 ml
Na ₂ SO ₃	s g
Na(Fe(EDTA)	4 0 g
EDTA	ų q

処理工程	温度	時間.
現像液	33°	3分30秒
漂白定着被	3 3 0	/分30秒
水洗	28~310	, Д

処理した後の色素像機度をマクベス機度計ステータスAAフイルターにて測定した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のフイルム上での吸収も実施例1と同様、副吸収がなく長波長側の裾の切れたものであつた。発色特性について下衷に掲げる。

関吸及(4 20 n m. 万かたる吸皮治解*)	0.137	1 * 0 . 0	. 640.0	6.0.0
最大吸収改長	\$ 3 5 nm	muoff.	\$26nm	\$ 2 6 n m
モル比 最大濃度 Ag/Cp	2.62	2.71	2.60	3./0
€ ν 比 Aβ/Cp	9	•	٠,	*
1 1 2	比較カプラー (C)	本発明のカプラー(2)	(2)	βÜ
7424	4	Ø	Ü	А

水で 1000mにする

敬大吸収強 関を / としたときの相対値

ρН

本発明のカプラーは、従来のよーピラゾロン型 カプラーに比べて十分な発色濃度を与え、化合物 (5)で代表される二当量カプラーは少ない塗布機量 で高い発色濃度を与えるととがわかる。

また 4 2 0 n m付近の 副 吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、 色再現の良いことを示している。

・4. 図面の簡単な説明

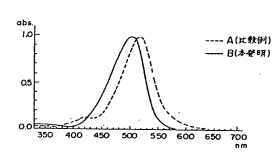
第 / 図および第 2 図は、色素の吸収スペクトルを示す。

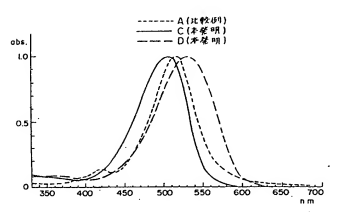
- A… 実施例 1 のカプラー Aから生成する色案の 吸収スペクトルである。
- B…実施例 1 のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
 - C… 実施例 1 のカプラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
 - D…実施例1のカプラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

特許出願人 富士写真フイルム株式会社

図面の浄費(内容に変更なし)

第 2 図





手統補正翻

昭和58年3月16日

特許庁長官 殴

. 1 , 事件の表示

58-023434

昭和58年2月15日出額特許額(B)

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者 .

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足橋市中招210番地

名 称 (520) 富士写真フィルム株式会社 代表者



4. 補正の対象

明細側の「発明の詳細な説明」の関

5. 補正の内容

明柳街第66頁を別紙と楚し替える.



7124	∢	щ	ပ	Q
カナカー	比較カプラー (4)	本発明のカプラー(2)	(5)	60 4
表 ル比 Ag/Cp	9	*	۰,	*
モル比 教大農民 Ag/Cp	2 . 6 2	7	2.60	3.10
数大吸収放受	នាវព្រា	330m	5.26 nm	3.10 526nm
副吸収 (+20nm にかける吸収強度*)	0.137	0.041	0.052	0.053

手続補正書

昭和58年4月28日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年 特願第23,434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特 許 出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フイルム株式会社

代表者

关 茜

ŧ e

連絡先 〒106 東京都施区西蘇希 2 丁目26番30号 富士等東フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2 5 3 7

等許庁 58. 4. 30 山城第三日

アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、 ヘテロ環チオ基、スルフイニル基、ホスホニル基、 アリールオキシカルボニル基、アシル基、」を挿 入する。

(5) 第 5 頁 / 2 行目の「イオウ原子」の後へ 「、炭素原子」を挿入する。

4. 補正の対象

明細書の「特許調求の範囲」 の脚、「発明の詳細な説明」 の欄⇒よび「図面の簡単な説 明」の欄並びに図面

5. 補正の内容

! 明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を 別紙の通り補正する。

- 『明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下配の通り補正する。
- (I) 第4頁8行目の「採索」を「探索」と補正する。
- (2) 第 5 頁 2 行目の後に、「但し、式中、 R_1 , R_2 , R_3 は水索原子または懺換基を表わし、 X は水索原子またはカップリング離脱基を表わす。」を挿入する。
- (3) 第5頁3行目の「但し、式中、」を「好ま しくは」と補正する。
- (4) 第 5 頁 1 0 行目の「またはアルコキシカルボニル基」の前へ「ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、

ンTミド】フエニル】プロピル基、ユーエトキシ トリデシル基、トリフルオロメチル基、シクロペ ンチル基、3--(2,4-ジーt- Tミルフエノ キシ】プロピル基、等)」を挿入する。

(7) 第9頁5行目の「ニル基、等)」の後に 「ヘテロ環オキシ基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーsーオキシ基、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ基、等)、アシルオキシ基(例えば、 アセトキシ基、等)カルバモイルオキシ基(例え は、アセチルアミノオキシ苺、 ベンゾイルアミノ オキシ基、等)シリルオキシ基(例えば、トリメ チルショルオキシ基、ジブチルメチルショルオキ シ基、等)アリールオキシカルボニルアミノ基 (例えば、フエノキシカルポニルアミノ基、等)、 イミド基(例えば、Nースクシンイミド基、Nー フタルイミド基、3ーオタタデセニルスルシンイ ミド基、等)ヘテロ環チオ基(例えば、ユーベン ゾチアゾリルチオ基、 2 , 4 - ジーフェノキシー 1、3、5ートリアゾールー6ーチオ基、ユーピ リジルチオ基、等)スルフイニル蒸(例えば、ド

(8) 第9頁17行目の「エテルテトラグリルオキシ」を「エニルテトラグリルオキシ」と補正する。

(9) 第10頁14行ないし13行目の「ベンズ イミダゾリル基、」の後へ「4ーメトキンフエニ ルアゾ基、4ーピパロイルアミノフエニルアゾ基、 2ーヒドロキシー4ープロパノイルフエニルアゾ 基、」を挿入する。

60 第11頁2行目の「ソチアゾリル基、」の 後へ「チオシアノ基、N,N-ジェチルチオカル ポニルチオ基、ドデシルオキシチオカルボニルチ オ基、」を挿入する。

(I) 第11頁2行目の「等)」と「を表わし」の間に「、炭素原子で連結するが(例えば、トリフエニルメチル基、ヒドロキシメチル基、

 R_{10} , R_{11} は、水素原子、アルギル基、アリール基、ヘテロ環基を表わし、 R^1 , R^2 , R^3 はすでに定義したと同じ意味を有する、等)」を挿入する。

(12) 第19頁1行目の

(13) 第17頁3行目の



(14) 第23頁の化合物のの役に以下の化合物(30~46)を挿入する。

[G8

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & O \\$$

(39)

(40)

(11)

143

(40)

45

(15) 第24頁2行目の・

スペクトルの最高濃度を1.0に規格化して比較 した。

図ょからもわかるように本発明のカプラーは黴 換基の種類の変化によつて最大吸収波長の位置は 変化させることが可能であり、その上、400~ 430 nm 付近の副吸収がなく、長波長側の锯が シャープに切れており、カラー写真感光材料に使 用した場合、色再現上有利である事が、さらにわ かる。」

■ 図面の簡単な説明の項を以下のように補正す る67頁/2行の次の行に以下を挿入する。

「じ…実施例1のカプラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

D…実施例1のカプラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

IV . 図面に第2図を加える。

と補正する。

(16) 第34頁/3行目と14行目の間に「(4) 炭素原子を連結する方法

シアリールメタン系化合物を離脱するカナラー は特公昭52-34937に配敵の方法、アルデ ヒトピス型カプラーは、特開昭51一10582 0、同53-129035、同54-4854.0 に記載の方法で合成することができる。」を挿入 する。

(77) 第62頁8行目と9行目の間に以下の文章 を挿入する。

【図2に本発明のカナラー(8),(9)をギーNーエチ ルーNー (ユーメタンスルホンアミドエチル)ア ミノーユーメチルアニリンを使用して同一の方法 で合成した、それぞれマゼンタ色素じ、マゼンタ Dの酢酸エガル中の可視吸収スペクトルを示す。 比較カナラーAから形成される色素とともに吸収

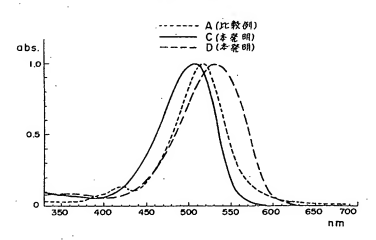
別紙

特許請求の範囲

(1) 下記一般式で示されるカブラーの存在下で、 ハロゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像液で現像することを特徴とするマゼンタ色画 像形成方法。

但し、式中、R1,R2,R3は水素原子また は置換器を表わし、Xは水素原子またはカップリ





手続補正書(カ式)

昭和58年被月2月日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 58年 特 願 第 23434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係。

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关: 茜

方式套

連絡先 〒106 東京都港区西麻布 2 丁目26番30号 方士写真フイルム株式会社 東京本社 電路 (406) 2 5 3 7 特許庁 58. 6. 30 出版第二年 4. 補正命令の日付 昭和 58年 5月 / /日

5. 補正の対象 明細書の「図面の簡単な説明」

の根

6. 補正の内容

明細書の「図面の簡単な説明」の機を別紙と差しかえる。

特開昭59-162548 (28)

4. 図面の簡単な説明

第1図は色紫の吸収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色業の 吸収スペクトルである。

B… 実施例 1 のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

手続補正書

昭和39年 4月//日

特許庁長官 殿

遊

1. 事件の表示

昭和58年 特 願 第 23434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

連絡光 〒106 東京都港区西林布 2 丁目 26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本社 电话 (406) 2537

方式。

4. 補正の対象 明細書及び図面

5. 補正の内容

別紙全文